WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12N 15/11, 15/55, 9/22, A61K 31/70

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/05770

A2 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

12. Februar 1998 (12.02.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE97/01691

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. August 1997 (05.08.97)

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT. SE).

(30) Prioritätsdaten:

196 31 919.6

7. August 1996 (07.08.96)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): **DEUTCHES** KREBSFORSCHUNGSZENTRUM

STIFTUNG DES ÖFFENTLICHEN RECHTS [DE/DE]; Im Neuenheimer Feld 280, D-69120 Heidelberg (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WERNER, Dieter [DE/DE]; Neuer Weg 22, D-69118 Heidelberg (DE). GRANZOW, Christof [DE/DE]; Angelweg 16, D-69121 Heidelberg (DE). JOSWIG, Gaby [DE/DE]; Max-Josef-Strasse 21, D-68167 Mannheim (DE). ROTHBARTH, Karsten [DE/DE]; Im Brunnel 20, D-69493 Dossenheim (DE). SCHUBERT, Marie [DE/DE]; Husarenstrasse 16, D-69121 Heidelberg

(74) Anwalt: HUBER, Bernard; Huber & Schüssler, Truderinger Strasse 246, D-81825 München (DE).

Veröffentlicht

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

(54) Title: ANTISENSE RNA WITH A SECONDARY STRUCTURE

(54) Bezeichnung: ANTI-SINN-RNA MIT SEKUNDÄRSTRUKTUR

(57) Abstract

An antisense RNA with special secondary structures is disclosed, as well as a combination of the antisense RNA and of a (ds)RNAse. The antisense RNA and its combination may be used to inhibit gene expression.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft eine Anti-Sinn-RNA mit besonderen Sekundärstrukturen sowie eine Kombination umfassend die Anti-Sinn-RNA und eine (ds)RNAse. Die Anti-Sinn-RNA und die Kombination können zur Hemmung der Genexpression verwendet werden

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	A West to a	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AL	Albanien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AM	Armenien	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AT	Österreich	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑU	Australien			MC	Monaco	TD	Tschad
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MD	Republik Moklau	TG	Togo
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BB	Barbados	GH	Ghana		•	TM	Turkmenistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische		
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	ΙE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	[L	Israel	MR	Mauretanien	υG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	ΙT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Uspekistan
CG.	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Victnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zirnbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
-	Kuba	KZ.	Kasachstan	RO	Rumānien		
CU		LC	St Lucia	RU	Russische Föderation		
CZ	Tschechische Republik	ᆸ	Liechtenstein	SD	Sudan		
DE	Deutschland	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
DK	Dānemark	LR	Liberia	SG	Singapur		
EE	Estland	LR	Liocia	30	OBek		

WO 98/05770 PCT/DE97/01691

Anti-Sinn-RNA mit Sekundärstruktur

Die vorliegende Erfindung betrifft eine Anti-Sinn-RNA mit Sekundärstruktur, eine sie enthaltende Kombination sowie die Verwendung beider.

Neue Techniken zur Hemmung der Genexpression umfassen häufig den Einsatz von Anti-Sinn-RNA. Dies ist eine RNA, die zu Bereichen der mRNA eines Gens komplementär ist und an diese bindet. Es entsteht ein Duplexmolekül, das der Translation der mRNA entzogen ist. Damit kann eine Hemmung der Genexpression erreicht werden.

10 Es hat sich allerdings gezeigt, daß das Duplexmolekül häufig nicht stabil ist, d.h. die mRNA wird wieder frei für die Translation, wodurch die Hemmung der Genexpression schwach ist oder gar nicht eintritt.

Der vorliegenden Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, ein Mittel bereitzustellen, mit dem eine starke Hemmung der Genexpression erzielt werden kann.

Erfindungsgemäß wird dies durch eine Anti-Sinn-RNA mit besonderen Sekundärstrukturen erreicht.

Mit dem Ausdruck "besonderer Sekundärdruck" ist gemeint, daß es sich nicht um eine natürlich vorkommende Sekundärstruktur handelt, sondern daß diese künstlich erzeugt worden ist.

Der Ausdruck "Anti-Sinn-RNA" umfaßt jegliches RNA-Molekül, das sich als Anti-Sinn-RNA eignet, d.h. komplementär zu Bereichen einer RNA, insbesondere mRNA und ganz besonders Regulationselementen dieser, ist und durch Bindung an diese Bereiche eine Hemmung der Genexpression bewirkt. Die Anti-Sinn-RNA kann auch DNA-Sequenzen umfassen. Ferner kann die Anti-Sinn-RNA als solche oder in Form eines sie kodierenden Vektors vorliegen. Ein solcher Vektor kann

5

15

20

- 2 -

PCT/DE97/01691

ein üblicher Expressionsvektor sein. Günstig kann es sein, wenn die Expression der für die Anti-Sinn-RNA kodierenden Sequenz unter der Kontrolle eines konstitutiven oder induzierbaren Promotors, wie eines Gewebe- oder Tumor-spezifischen Promotors, steht.

5

WO 98/05770

Der Ausdruck "Sekundärstruktur" umfaßt jegliche DNA- und/oder RNA-Sequenz, die in einer Anti-Sinn-RNA vorliegen kann und eine zumindest teilweise "Hairpin"-Struktur aufweist, d.h. einzelne Basenpaare unterliegen einer Rückfaltung. Die Sekundärstruktur kann innerhalb der Anti-Sinn-RNA vorliegen. Auch kann sie am 5'- und/oder 3'-Ende der Anti-Sinn-RNA vorliegen. Liegen mehrere Sekundärstrukturen vor, können diese gleich oder verschieden voneinander sein. Vorzugsweise ist die Sekundärstruktur eine $(GC)_n$ -Palindrom- $(GC)_n$ -, $(AT)_n$ -Palindrom- $(AT)_n$ -, oder $(CG)_n$ -Palindrom- $(CG)_n$ -Sequenz, wobei es besonders bevorzugt ist, wenn n = 20 und das Palindrom eine EcoRI-Restriktionsstelle ist. Bevorzugt sind auch komplizierte Palindrome wie $(AGCT)_n$ oder $(GAATTC)_n$.

15

20

10

Eine erfindungsgemäße Anti-Sinn-RNA kann durch übliche Verfahren hergestellt werden. Günstig ist es, durch Oligonukleotidsynthese eine doppelsträngige (GC)₂₀-EcoRI-(GC)₂₀-Sequenz herzustellen und diese an das 5′-Ende der cDNA-Sequenz eines zu hemmenden Gens zu ligieren. Das erhaltene DNA-Molekül wird in 3′→ 5′ Richtung an den Promotor eines Vektors ligiert. Der erhaltene Vektor führt zur Expression der erfindungsgemäßen Anti-Sinn-RNA. Ergänzend wird auf Sambrook, Fritsch, Maniatis, A Laboratory Mannual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989, verwiesen.

25

30

Eine erfindungsgemäße Anti-Sinn-RNA kann als solche oder in Form eines sie kodierenden Vektors in Zellen eingebracht werden. Die Zellen können jegliche Zellen, wie Pflanzen- und tierische, insbesondere Säugetier- und ganz besonders menschliche Zellen, sein. Die Zellen können innerhalb eines Organismus oder außerhalb eines solchen vorliegen. Letztere können frisch isoliert oder in Kultur gehalten sein. Das Einbringen der Anti-Sinn-RNA in die Zellen kann durch übliche Transfektionstechniken, wie Elektroporation, erfolgen.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine Kombination aus einer erfindungsgemäßen Anti-Sinn-RNA und einer (ds)RNAse. Dies ist eine RNAse, die doppelsträngige RNA erkennen und abbauen kann. Eine (ds)RNAse findet sich z.B. in dem Hefestamm Schizosaccharomyces pombe (pac1 +). In der Kombination kann die erfindungsgemäße Anti-Sinn-RNA als solche oder in Form eines sie kodierenden Vektors vorliegen. Ebenso kann die (ds)RNAse als solche oder in Form eines sie kodierenden Vektors vorliegen. Ein solcher Vektor kann ein üblicher Expressionsvektor sein. Günstig kann es sein, wenn die Expression der für die (ds)RNAse kodierenden Sequenz unter der Kontrolle eines konstitutiven oder induzierbaren Promotors, wie eines Gewebe- oder Tumor-spezifischen Promotors, steht. Ferner kann es von Vorteil sein, wenn die Kombination darin besteht, daß ein Vektor vorliegt, der sowohl für die erfindungsgemäße Anti-Sinn-RNA als auch für die (ds)RNAse kodiert. Hinsichtlich des Vektors wird auf vorstehende Ausführungen verwiesen.

15

20

10

5

Die Kombination aus einer erfindungsgemäßen Anti-Sinn-RNA und einer (ds)RNAse kann in Zellen eingebracht werden. Hinsichtlich der Zellen und des Einbringens der Anti-Sinn-RNA wird auf vorstehende Ausführungen verwiesen. Die (ds)RNAse kann als solche, d.h. als Protein, durch übliche Verfahren, wie Lipofektion, eingebracht werden. In Form eines sie kodierenden Vektors kann die (ds)RNAse durch Verfahren eingebracht werden, wie sie für die Anti-Sinn-RNA genannt wurden.

25

30

Kombination bereit, die eine starke Hemmung der Genexpression bewirken. Die vorliegende Erfindung findet somit eine breite Anwendung in der Molekularbiologie und der Medizin. Insbesondere kann an die Diagnose und/oder Therapie von Erkrankungen gedacht werden, bei denen einzelne Proteine auslösend oder verstärkend sind. Dies sind z.B. Erkrankungen, bei denen Hormone eine große Rolle spielen, Tumorerkrankungen und virale Infektionen, wie HIV und AIDS.

Die vorliegende Erfindung stellt eine Anti-Sinn-RNA und eine sie enthaltende

PCT/DE97/01691

WO 98/05770

Kurze Beschreibung der Zeichnung

Fig. 1 zeigt die Hemmung der Genexpression durch eine erfindungsgemäße Anti-Sinn-RNA. (1) ist die Expressionsrate des CAT-Gens in Anwesenheit einer Anti-Sinn-RNA. (2) ist die Expressionsrate des CAT-Gens in Anwesenheit einer Anti-Sinn-RNA mit Sekundärstruktur I. (3) ist die Expressionsrate des CAT-Gens in Anwesenheit einer Anti-Sinn-RNA mit Sekundärstruktur II.

- 4 -

10 Fig. 2 zeigt die Hemmung der Genexpression durch eine erfindungsgemäße Anti-Sinn-RNA. (1) ist die Expressionsrate des CAT-Gens in Anwesenheit einer Anti-Sinn-RNA mit Sekundärstruktur I. (2) ist die Expressionsrate des CAT-Gens in Anwesenheit einer Anti-Sinn-RNA mit Sekundärstruktur I und einer (ds)RNAse.

Die Erfindung wird durch die nachfolgenden Beispiele erläutert.

Beispiel 1: Herstellung von Expressions-Vektoren, die das Chloramphenicolacetyltransferase (CAT)-Gen in 5'→ 3' bzw. 3'→ 5' Richtung enthalten.

Das CAT-Gen wurde aus einem üblichen CAT-Vektor isoliert und in die "multiple cloning site" des Expressionsvektors pJ3 Ω (vgl. Nucleic acids res. 18, (1990), 1068) inseriert. In einem Fall erfolgte die Insertion in 5' \rightarrow 3' Richtung und es wurde der Expressionsvektor pJ3 Ω -CAT erhalten. Im anderen Fall erfolgte die Insertion in 3' \rightarrow 5' Richtung und es wurde der Expressionsvektor pJ3 Ω -TAC erhalten.

5

15

20

WO 98/05770 PCT/DE97/01691

5

Beispiel 2: Herstellung von Expressionsvektoren, die das CAT-Gen in 3'→ 5' Richtung und eine für eine Sekundärstruktur I bzw. II kodierende Sequenz enthalten.

- 5 (A) Expressionsvektor mit einer (GC)₂₀-EcoRI-(GC)₂₀-Sequenz am 5'-Ende des CAT-Gens (Sekundärstruktur I)
 - 1. Herstellung einer (GC)₂₀-EcoRI-(GC)₂₀-Sequenz.

10 (a) Mittels eines automatischen Synthese-Geräts (Oligonukleotid-Synthesizer) wurden 2 Oligodesoxynukleotide hergestellt:

15

20

(b) Die beiden Oligodesoxynukleotide wurden im Verhältnis 1:1 gemischt, auf 90°C erhitzt, danach langsam unter "annealing"-Bedingungen auf Raumtemperatur abgekühlt. Dabei entstand ein DNA Dopplestrang folgender Struktur:

25

(c) Unter Ligationsbedingungen entstanden Vielfache der in (b) beschriebenen DNA

30

(d) Die Ligationsprodukte wurden durch Gelelektrophorese nach

6

Größe aufgetrennt und eine Sequenz, bestehend aus Dimeren, wurde aus dem Gel eluiert und mittels Polynukleotidkinase /ATP phosphoryliert.

5

10

Diese Sequenz wurde zunächst in die EcoRI-Stelle des üblichen (e) Klonierungsvektors pBluescript (Stratagene) eingesetzt, aus dem sie durch geeignete Restriktionsenzyme zur Umklonierung in den Vektor, der das CAT-Gen in 3'→ 5' Richtung aufweist, entnommen werden konnte.

15

Einbau der (GC)₂₀-EcoRI-(GC)₂₀₁ Sequenz in den Vektor, der das CAT-2. Gen in 3'→ 5' Richtung aufweist.

20

Der Vektor pJ3 Ω -TAC von Beispiel 1 wurde in der "multiple cloning site" zwischen dem Promotor und der TAC-Insertion mit geeigneten Restriktionsenzymen geschnitten. Die (GC)₂₀-EcoRI-(GC)₂₀₁ Sequenz wurde mit den entsprechenden Enzymen aus dem pBluescript-Vektor von Beispiel 2(e) entnommen. Die beiden Nukleinsäuren wurden per Ligation verbunden. Es wurde der Expressionsvektor pJ3Ω-TAC-Sek. I erhalten.

Expressionsvektor mit einer (GC)₂₀-EcoRI-(GC)₂₀-Sequenz am 3'-Ende des 25 (B) CAT-Gens (Sekundärstruktur II).

30

Die unter Beispiel 2 (A) hergestellte (GC)₂₀-EcoRI-(GC)₂₀-Sequenz wurde in den Vektor pJ3Ω-TAC am 3'-Ende des TAC-Gens eingesetzt. Es wurde der Expressionsvektor pJ3 Ω -TAC-Sek.ll erhalten.

5

10

15

20

25

Beispiel 3: Herstellung eines Expressionsvektors, der für eine (ds) RNAse kodiert.

Aus einer üblichen genomischen Bibliothek von Schizosaccharomyces pombe wurde mittels einer PCR-Amplifikation das für eine (ds)RNAse kodierende Gen (pac1+) isoliert. Hierzu wurden Primer verwendet, die aus der bekannten Sequenz des Gens pac1+ (vgl. Datenbank: embl: S78982) abgeleitet worden waren. Das Gen pac1+ wurde in dem bekannten Vektor pBluescript kloniert und durch Sequenzierung bestätigt. Nach Umklonierung in den üblichen Expressionsvektor pcDNA3 (InVitrogen) wurde der Expressionsvektor pcDNA3-pac1+ erhalten.

Beispiel 4: Hemmung der Genexpression durch eine Anti-Sinn-RNA mit Sekundärstruktur

Ehrlich Ascites Tumorzellen (10⁷ Zellen/ml) wurden mit den Expressionsvektoren pJ3Ω-CAT, pJ3Ω-TAC, pJ3Ω-TAC-Sek. I bzw. pJ3Ω-TAC-Sek. II transfiziert (vgl. Tabelle 1). Die Transfektion wurde mittels Elektroporation (366V/950μF/Elektrodenabstand D = 4mm) durchgeführt. 24 h nach Transfektion wurden die Zellen geerntet, lysiert und Aliquote mit radioaktiv markiertem Chloramphenicol inkubiert. Es wurde die Konversionsrate (in Ac-, Di-Ac-Chloramphenicol) nach DC durch Messung der Radioaktivität bestimmt.

WO 98/05770 PCT/DE97/01691

- 8 -

1

2

3

Tabell 1:

5

15

20

30

pJ3 Ω -CAT 3 μ g 3 μ g 3 μ g

pJ3Ω-TAC 7,5 μ g - -

pJ3Ω-TAC-Sek. I - $7,5\mu$ g -

10 pJ3Ω-TAC-Sek. II - - $7,5\mu$ g

Aus Fig. 1 geht hervor, daß durch Transfektion von pJ3 Ω -TAC-Sek. I bzw. pJ3 Ω -TAC-Sek. II (vgl. Fig. 1, (2), (3) eine stärkere Hemmung der Expression des CAT-Gens erreicht werden kann, als wenn pJ3 Ω -TAC (vgl. Fig. 1, (1) verwendet wird.

(b) Ehrlich Ascites Tumorzellen (10⁷ Zellen/ml) wurden mit den Expressionsvektoren pJ3Ω-CAT, pJ3Ω-TAC-Sek. I bzw. pcDNA3-pac1 + tranfiziert (vgl. Tabelle 2). Die Transfektionsbedingungen waren wie in Beispiel 4 (a) beschrieben.

Tabelle 2:

1 2 pJ3Ω-CAT 5 μ g 5 μ g 25 pJ3Ω-TAC-Sek. I 10 μ g 10 μ g pcDNA3-pac1 + - 10 μ g

Aus Fig. 2 geht hervor, daß durch Kotransfektion von pJ3Ω-TAC-Sek. I mit pcDNA3-pac1 + (vgl. Fig. 2 (2)) eine stärkere Hemmung der Expression von CAT erhalten wird, als wenn pJ3Ω-TAC-Sek. I (vgl. Fig. 2, (1) alleine verwendet wird.

Somit wird deutlich, daß eine Anti-Sinn-RNA mit Sekundärstruktur eine größere Hemmwirkung auf die Genexpression hat als eine Anti-Sinn-RNA ohne Sekundärstruktur. Ferner wird deutlich, daß die Hemmwirkung der Anti-Sinn-RNA mit Sekundärstruktur noch gesteigert werden kann, wenn zusätzlich zu gegebenenfalls natürlich vorhandenen (ds)RNAsen eine (ds)RNAse-Aktivität mittels der beschriebenen Verfahren hervorgerufen bzw. erzeugt wird.

5

10

Patentansprüche

- 1. Anti-Sinn-RNA mit besonderen Sekundärstrukturen.
- 2. Anti-Sinn-RNA nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Sekundärstruktur am 5'- und/oder 3'-Ende der Anti-Sinn-RNA geschaffen worden ist.
- Anti-Sinn-RNA nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Sekundärstruktur eine (GC)_n-Palindrom-(GC)_n- oder (CG)_n-Palindrom-(CG)_n-Sequenz ist.
- 4. Anti-Sinn-RNA nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß n = 20 und das Palindrom eine EcoRI-Restriktionsstelle ist.
- 5. Anti-Sinn-RNA nach einem der Ansprüche 1 4, dadurch gekennzeichnet,
 daß die Anti-Sinn-RNA durch einen Vektor kodiert ist.
 - 6. Kombination, umfassend die Anti-Sinn-RNA nach einem der Ansprüche 1-5 und eine (ds)RNAse.
- Kombination nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Anti-Sinn-RNA und die (ds)RNAse durch einen oder mehrere Vektoren kodiert sind.
- 8. Verwendung der Anti-Sinn-RNA nach einem der Ansprüche 1-5 und der Kombination nach Anspruch 6 oder 7 zur Hemmung der Genexpression.

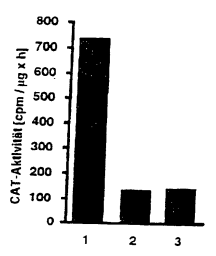


Fig. 1

WO 98/05770 PCT/DE97/01691

2/2

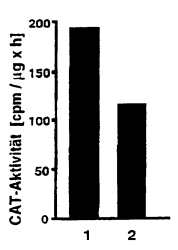


Fig. 2

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12N 15/11, 15/55, 9/22, A61K 31/70

A3

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/05770

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

12. Februar 1998 (12.02.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE97/01691

(22) Internationales Anmeldedatum: 5. August 1997 (05.08.97)

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL,

PT. SE).

(30) Prioritätsdaten:

196 31 919.6

7. August 1996 (07.08.96)

DF

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser **DEUTCHES** KREBSFORSCHUNGSZENTRUM STIFTUNG DES ÖFFENTLICHEN RECHTS [DE/DE]; Im Neuenheimer Feld 280, D-69120 Heidelberg (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WERNER, Dieter [DE/DE]; Neuer Weg 22, D-69118 Heidelberg (DE). GRANZOW, Christof [DE/DE]; Angelweg 16, D-69121 Heidelberg (DE). JOSWIG, Gaby [DE/DE]; Max-Josef-Strasse 21, D-68167 Mannheim (DE). ROTHBARTH, Karsten [DE/DE]; Im Brunnel 20, D-69493 Dossenheim (DE). SCHUBERT, Marie [DE/DE]; Husarenstrasse 16, D-69121 Heidelberg (DE).

(74) Anwalt: HUBER, Bernard; Huber & Schüssler, Truderinger Strasse 246, D-81825 München (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen.

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchen-26, März 1998 (26.03.98) berichts:

(54) Title: ANTISENSE RNA WITH A SECONDARY STRUCTURE

(54) Bezeichnung: ANTI-SINN-RNA MIT SEKUNDÄRSTRUKTUR

(57) Abstract

An antisense RNA with special secondary structures is disclosed, as well as a combination of the antisense RNA and of a (ds)RNAse. The antisense RNA and its combination may be used to inhibit gene expression.

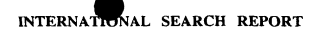
(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft eine Anti-Sinn-RNA mit besonderen Sekundärstrukturen sowie eine Kombination umfassend die Anti-Sinn-RNA und eine (ds)RNAse. Die Anti-Sinn-RNA und die Kombination können zur Hemmung der Genexpression verwendet werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	A.10	710				SI	Clausuis.
AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho		Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
ΑT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ .	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Мопасо	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG.	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	ľT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NI.	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugosławien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusecland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	ΚZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ.	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		



r mational Application No PCT/DE 97/01691

A. CLASS IPC 6	ification of subject matter C12N15/11 C12N15/55 C12N9/2	22 A61K31/70				
	to International Patent Classification (IPC) or to both national classification	cation and IPC				
	SEARCHED ocumentation searched (classification system followed by classification (C12N A61K C07H	tion symbols)				
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields se	arched			
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms used)				
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	levant passages	Relevant to claim No.			
Х	WO 94 23026 A (GENSET ; VASSEUR N BLUMENFELD MARTA (FR); MEGUENNI 13 October 1994	MARC (FR); SAID (F)	1-3,8			
Y	see page 7 - page 11, line 4 see claims see figures		6-8			
Υ	HELENE C ET AL: "LA STRATEGIE A NOUVELLES APPROCHES THERAPEUTIQUE MEDECINE SCIENCES, vol. 10, no. 3, 1 March 1994, pages 253-273, XP000576223 see page 254, right-hand column, 2 - page 258, left-hand column, see page 271, left-hand column, right-hand column, line 26	JES " paragraph line 21	6-8			
		. /				
X Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in	annex.			
*T later dooument published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention. *E* earlier dooument but published on or after the international filing date *E* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is ofted to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means *E* document published prior to the international filing date but luter than the priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. **C* document published prior to the international filing date but luter than the priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.						
	Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report					
2	22 January 1998 1 1. 02. 98					
Name and m	ame and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijawijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016 Authorized officer Authorized officer Andres,					

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)





		PCT/DE 97/01691
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 95 10607 A (UNIV CALIFORNIA ;NOONBERG SARAH H (US); HUNT ANTHONY C (US)) 20 April 1995 see page 24, line 28 - page 33, line 20	1,2,5,8
X	WO 94 01550 A (HYBRIDON INC ;AGRAWAL SUDHIR (US); TANG JIN YAN (US)) 20 January 1994 see page 5 - page 6 see page 13, line 25 - page 15, line 30 see examples see figures 1,5	1,2,8
X	WO 92 19732 A (GENSET) 12 November 1992 see page 9, line 10 - page 11, line 28 see page 17, line 23 - line 32 see page 24, line 35 - page 25, line 33 see page 30, line 20 - page 34, line 16	1,2,8
Α	URATA, H. ET AL.: "NMR study of a heterochiral DNA: stable Watson-Crick-type base-pairing between the enantiomeric residues" J. AM. CHEM. SOC. (1993), 115, 9852-3, XP002052970 see the whole document	3,4
Α	EP 0 592 685 A (KIRIN BREWERY) 20 April 1994 see the whole document	6~8
A	NELLEN, W. & LICHTENSTEIN, C.: "WHAT MAKES AN MESSENGER-RNA ANTI-SENSE-ITIVE ?" TRENDS IN BIOCHEMICAL SCIENCES, (NOV 1993) VOL. 18, NO. 11, PP. 419-423., XP002049385 see page 421, middle column, last paragraph - page 422, left-hand column, line 8	6-8
A	ROTONDO, G. & FRENDEWEY, D.: "PURIFICATION AND CHARACTERIZATION OF THE PAC1 RIBONUCLEASE OF SCHIZOSACCHAROMYCES-POMBE" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, (15 JUN 1996) VOL. 24, NO. 12, PP. 2377-2386., XP002049388	
	24, NO. 12, PP. 2377-2386., XP002049388	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/DE97/01691

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. 🗶	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	See supplemental sheet additional matter PCT/ISA/210
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
j J	
}	
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remari	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

International application No

PCT/DE 97/01691

		PC1/DE 9//01091				
Note:	Although claim 8 (as far as a in vivo procedure is concerned) refers to a treatment procedure to be applied to a human/animal body, the search was made based on the given effects of the compound concerned.					
·						
	•					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on palent family members

In Lational Application No
PLT/DE 97/01691

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9423026 A	13-10-94	FR 2703053 A AU 6432094 A	30-09-94 24-10-94
WO 9510607 A	20-04-95	AU 8016494 A CA 2173361 A EP 0804563 A US 5624803 A	04-05-95 20-04-95 05-11-97 29-04-97
WO 9401550 A	20-01-94	AU 4770093 A CA 2139319 A CZ 9403332 A EP 0649467 A FI 946201 A HU 69981 A JP 8501928 T NO 945020 A NZ 255028 A PL 307025 A	31-01-94 20-01-94 12-07-95 26-04-95 30-12-94 28-09-95 05-03-96 28-02-95 24-03-97 02-05-95
WO 9219732 A	12-11-92	FR 2675803 A AU 660679 B AU 1759692 A CA 2102229 A EP 0581848 A JP 6506834 T	30-10-92 06-07-95 21-12-92 26-10-92 09-02-94 04-08-94
EP 0592685 A	20-04-94	AU 3905893 A BR 9305489 A CA 2111565 A WO 9320686 A US 5491080 A	18-11-93 27-12-94 28-10-93 28-10-93 13-02-96



r nationales Aktenzeichen
PCT/DE 97/01691

A. KLASS IPK 6	IFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C12N15/11 C12N15/55 C12N9/2	2 A61K31/70			
Nach der Ir	nternationalen Patentklassälkation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPK			
	RCHIERTE GEBIETE				
IPK 6	nter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb C12N A61K C07H	ol é)			
Recherohie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen		
Während d	er internationalen Recherche konsuttierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank- und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)		
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
X	WO 94 23026 A (GENSET ;VASSEUR M BLUMENFELD MARTA (FR); MEGUENNI 13.0ktober 1994	SAID (F)	1-3,8		
Y	siehe Seite 7 - Seite 11, Zeile siehe Ansprüche siehe Abbildungen	4	6-8		
Y	HELENE C ET AL: "LA STRATEGIE AI NOUVELLES APPROCHES THERAPEUTIQUE MEDECINE SCIENCES, Bd. 10, Nr. 3, 1.März 1994, Seiten 253-273, XP000576223 siehe Seite 254, rechte Spalte, Seite 258, linke Spalte, Zeile 25 siehe Seite 271, linke Spalte, Zerchte Spalte, Zeile 26	ES " Absatz 2 - 1	6-8		
		-/			
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Jehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	 		
*Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, endem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundelsegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Prinzips oder der Prinzips ode					
	Abschlusses der internationalen Recherche 2. Januar 1998	Absendedatum des internationalen Red 1 1, 02. 9			
Name und f	Postanachrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (431.70) 200.0000 Tv. 31.651 epo.pl	Bevollmächtigter Bediensteter			
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Andres, S				

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

mationales Aktenzeichen PCT/DE 97/01691

	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
tegorie*		
	WO 95 10607 A (UNIV CALIFORNIA; NOONBERG SARAH H (US); HUNT ANTHONY C (US)) 20.April 1995 siehe Seite 24, Zeile 28 - Seite 33, Zeile 20	1,2,5,8
	WO 94 01550 A (HYBRIDON INC ;AGRAWAL SUDHIR (US); TANG JIN YAN (US)) 20.Januar 1994 siehe Seite 5 - Seite 6 siehe Seite 13, Zeile 25 - Seite 15, Zeile 30 siehe Beispiele siehe Abbildungen 1,5	1,2,8
	WO 92 19732 A (GENSET) 12.November 1992 siehe Seite 9, Zeile 10 - Seite 11, Zeile 28 siehe Seite 17, Zeile 23 - Zeile 32 siehe Seite 24, Zeile 35 - Seite 25, Zeile 33 siehe Seite 30, Zeile 20 - Seite 34, Zeile 16	1,2,8
	URATA, H. ET AL.: "NMR study of a heterochiral DNA: stable Watson-Crick-type base-pairing between the enantiomeric residues" J. AM. CHEM. SOC. (1993), 115, 9852-3, XP002052970 siehe das ganze Dokument	3,4
	EP 0 592 685 A (KIRIN BREWERY) 20.April 1994 siehe das ganze Dokument	6-8
	NELLEN, W. & LICHTENSTEIN, C.: "WHAT MAKES AN MESSENGER-RNA ANTI-SENSE-ITIVE ?" TRENDS IN BIOCHEMICAL SCIENCES, (NOV 1993) VOL. 18, NO. 11, PP. 419-423., XP002049385 siehe Seite 421, mittlere Spalte, letzter Absatz - Seite 422, linke Spalte, Zeile 8	6-8
	ROTONDO, G. & FRENDEWEY, D.: "PURIFICATION AND CHARACTERIZATION OF THE PAC1 RIBONUCLEASE OF SCHIZOSACCHAROMYCES-POMBE" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, (15 JUN 1996) VOL. 24, NO. 12, PP. 2377-2386., XP002049388	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

nternationales Aktenzeichen PCT/DE 97/01691

Feld I	Bemerkung in zu den Ansprüchen, di sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt
Gemäß	Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X	Ansprüche Nr. weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
	siehe Zusatzblatt WEITERE ANGABEN PCT/ISA/210
2.	Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3.	Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II	Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
1.	Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, eratreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.
2.	Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3.	Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4.	Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerk	ungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 1 (1))(Juli 1992)

WEITERE ANGABEN	PCT/ISA/	210	CHERT CT/DE 3//OT031
		210	
Bemerkung: Obwohl Anspruch handelt) sich auf ein Verfal menschlichen/tierischen Körund gründete sich auf die an Verbindung/Zusammensetzung.	nren zur Be Ders bezieh	ehandlung des nt, wurde die Recherche	
			·

O ir

r rationales Aktenzeichen
PUT/DE 97/01691

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9423026 A	13-10-94	FR 2703053 A AU 6432094 A	30-09-94 24-10-94
WO 9510607 A	20-04 - 95	AU 8016494 A CA 2173361 A EP 0804563 A US 5624803 A	04-05-95 20-04-95 05-11-97 29-04-97
WO 9401550 A	20-01-94	AU 4770093 A CA 2139319 A CZ 9403332 A EP 0649467 A FI 946201 A HU 69981 A JP 8501928 T NO 945020 A NZ 255028 A PL 307025 A	31-01-94 20-01-94 12-07-95 26-04-95 30-12-94 28-09-95 05-03-96 28-02-95 24-03-97 02-05-95
WO 9219732 A	12-11-92	FR 2675803 A AU 660679 B AU 1759692 A CA 2102229 A EP 0581848 A JP 6506834 T	30-10-92 06-07-95 21-12-92 26-10-92 09-02-94 04-08-94
EP 0592685 A	20-04-94	AU 3905893 A BR 9305489 A CA 2111565 A WO 9320686 A US 5491080 A	18-11-93 27-12-94 28-10-93 28-10-93 13-02-96